PLANT ESSENTIAL OIL COMPOSITION HAVING ANTI-TYPE I ALLERGIC EFFECT AND PREVENTIVE AND/OR THERAPEUTIC AGENT FOR TYPE I ALLERGY CONTAINING THE COMPOSITION AS ACTIVE INGREDIENT

特許小報告号 JP2000229178 (A)
金規則日 2000.08-05
第報告: KAITA TAKKEHI
出版人
KAITA TAKAHISA
分話: A61K3600, A61K3600, A61K3600, A61P4300; (PC1-7): A61K3578; A61P4300; 祖議學
JP16000334203 18091125

要約 JP 2000239178 (A)

\$48.3 JP 2000239178 (A)

PROBLEM TO BE SOUNCED TO clothel a proventive and/or therapeutic agent for type I alterny which hos no robewas drug resolution such as board of medicines treat in the past and robewe high solidy. The control of the past and robewe high solidy is recommended to the past of the past and robewe high solidy. Which was not recommended to the past of the past and the past of the past and robe which the past and robe to therein endois one could be past robe from the past and robe which the past and robe to the robe of the past and the

esp@cenet データベースから供給されたデータ — Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号 特開2000-239178 (P2000-239178A)

(43)公開日 平成12年9月5日(2000.9.5)

(51) Int.Cl.7	識別記号	F I	デーマコート*(参考)
A61K 35/78		A 6 1 K 35/78	W 4C088
			Y
A 6 1 P 43/00	1 1 3	A 6 1 P 43/00	1 1 3

		審査請求 未請求 請求項の数11 OL (全 13)
(21)出順番号 4	持順平11-334203	(71) 出顧人 398071174 刈田 貴久
(22)出顧日 平	平成11年11月25日(1999.11.25)	東京都多摩市落合四丁目4番4号 (72)発明者 刈田 毅
(31)優先権主張番号 奉	時順平10-364796	東京都新宿区上落合一丁目 1 番15号
(32) 優先日 平	平成10年12月22日 (1998. 12. 22)	(74)代理人 100070792
(33) 優先権主張国	日本 (JP)	弁理士 内田 幸男
		Fターム(参考) 40088 AB38 AB57 AB62 AC03 AC04
		ACO5 ACO6 BAO9 CAO2 CAO5
		CA15 MA63 NA14 ZA89 ZB13

(54) [発明の名称] 抗 I 型アレルギー作用を有する植物精油組成物およびその組成物を有効成分とする I 型アレルギーの予防および/または治療剤

(57)【要約】

【課題】 従来使用されてきた薬剤のような副作用がなく、安全性の高い I 型アレルギーの予防および/または 治療剤を提供することを目的とする。

「解決手段」少なくとも1種以上のフトモモ科輸物から得られる精油と、少なくとも2種以上のシソ科植物から得られる精油と、少なくとも1種以上のミカナ科植物から得られる精油とを含む、坑1型アレルギー作用を有する植物精油組成物、およびこの組成物を有効成分とする1型アレルギーの予防および/または治療権によって、口て、やに加・の合成が阻害され、マスト細胞などからの1型アレルギーの反応を怠起する化学伝達物質によるシグナル伝達も顕善されなめ、1型アレルギーの予防および/または治療を効果的に行うことができる。また、この治療剤は経及吸収剤であるため、投薬の中止を容易に行うことができる。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 少なくとも1種以上のフトモモ科植物か ら得られる精油と、少なくとも2種以上のシソ科植物か ら得られる精油と、少なくとも 1 種以上のミカン科植物 から得られる精油とを含む、抗Ⅰ型アレルギー作用を有 する植物精油組成物。

1

【請求項2】 前記フトモモ科植物から得られる精油は シネオール系ユーカリ油、酢酸ゲラニル系ユーカリ油お よびシトロネラール系ユーカリ油からなる群から選ばれ るものである。 請求項1 に記載の抗1型アレルギー作用 10 を有する植物精油組成物。

【請求項3】 前記シソ科植物から得られる精油は、ラ ベンダー油、ラバンジン油、油およびローズマリーから なる群から選ばれるものである、請求項1に記載の抗1 型アレルギー作用を有する植物精油組成物。

【請求項4】 前記ミカン科植物から得られる精油はオ レンジ油、ネロリ油、ゲレープフルーツ油およびレモン 油からなる群から選ばれるものである、請求項1に記載 の抗【型アレルギー作用を有する植物精油組成物。

【請求項5】 シネオール系ユーカリ油と、ラベンダー 20 体に危害を及ぼすものである場合の免疫反応をいう。ア 油、ラバンジン油、およびローズマリー油からなる群か ら選ばれる少なくとも2種以上の精油と、オレンジ油、 ネロリ油、グレープフルーツ油およびレモン油からなる 群から選ばれる少なくとも 1 種以上の精油とからなる。 請求項1に記載の抗1型アレルギー作用を有する植物精 油組成物。

【請求項6】 組成物の総重量に対し、23~61重量%の シネオール系ユーカリ油、20~30重量%のラベンダー油 またはラバンジン油、1~10重量%のローズマリー油、 17~27重量%のオレンジ油、および1~10重量%のネロ 30 の作用を介して障害するものである。III型は抗原と抗 リ油を含む抗 I 型アレルギー作用を有する植物精油組成

【請求項7】 組成物の総重量に対し、23~61重量%の シネオール系ユーカリ油、20~30重量%のラベンダー油 またはラバンジン油、1~10重量%のローズマリー油お よび18~37重量%のグレープフルーツ油を含む抗I型ア レルギー作用を有する植物精油組成物。

【請求項8】 請求項1~7のいずれかに記載の植物精 油組成物を有効成分とするⅠ型アレルギーの予防および /または治療剤。

【請求項9】 請求項1~7のいずれかに記載の抗1型 アレルギー作用を有する植物精油組成物と、精油組成物 吸着剤と、遊離水分除去剤と、精油組成物脱着調節剤 と、発熱剤と、熱伝導防止剤と、吸収促進剤と、シート 形成用基剤とを含む【型アレルギーの予防および/また は治療剤。

【請求項10】 前記籍油組成物吸着剤はケン化価98.0 ~98.5のポリビニルアルコール系高分子吸水性樹脂であ り、前記シート形成用基剤はケン化価88.0±2.0のポリ

水分除去剤はアクリル系高分子吸水性樹脂である詰求項 9に記載のⅠ型アレルギーの予防および/または治療

【請求項11】 前記精油組成物脱着調節剤は活性炭で あり、前記発熱剤はゼオライトであり、前記熱伝導防止 剤は多糖類化合物であり、前記吸収促進剤はモノテルペ ンである請求項9または10に記載の1型アレルギーの 予防および/または治療剤。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】 本発明は、 抗 1 型アレルギー 作用を有する植物精油組成物および上記精油組成物を有 効成分とする I 型アレルギーの予防又は治療剤に関す

[00002]

【従来の技術】近年、アレルギー性疾患は増加の一途を たどっている。アレルギー性疾患はアレルギー反応が関 与する疾患の総称であり、アレルギー反応は、本来生体 防御を目的とするはずの免疫応答が結果としてむしる生 レルギー反応は、どのような機序で生体に危害を与える かによってR.R.A.CoombsとP.G.GellとによりI~IV型の 4つの型に分けられている。

【0003】 すなわち、 I型は IeE抗体と抗原との反応に よりマスト細胞からヒスタミン、セロトニンやロイコト リエン等が放出されることによるもので、末梢血管拡張 によるショック、平滑筋収縮による呼吸困難その他の反 応がもたらされる。II型は細胞や組織に向けられた抗体 がその細胞や組織を補体やK細胞、マクロファージなど 体の結合物である免疫複合体が組織に沈着し、それに好 中球等が反応して起こす組織障害である。I~III型反応 による異常はすべて抗体によるアレルギー反応であり. 抗原侵入から比較的短時間で症状が出るので、即時型ア レルギーともいわれる。これらのうち、【型反応はアナ フィラキシーと呼ばれる。

【0004】IV型はT細胞の反応によるものであり、T 細胞がリンホカインを放出して起こす組織反応またはT 細胞による細胞の破壊によって生じる。抗原の侵入から 40 反応が最大になるまで一両日を要するので遅延型アレル ギーともいわれる。生体においては、非自己の物質はす べて抗原として作用する可能性があるが、「型アレルギ 一の病因的抗原としては、吸入性抗原と食餌性抗原の2 つがあることが知られている。 吸入性抗原としては、 ダ ニやちりなどに代表されるハウスダスト、スギ花粉やイ ネ科植物などの花粉、またはカビ類等が挙げられ、食餌 性抗原としては卵白、牛乳、落花生、ソバまたはサバ等 が挙げられる。

【0005】こうした物質が抗原として作用し、抗原抗 ビニルアルコール系高分子吸水性樹脂であり、前記遊離 50 体反応が生じると脱顆粒現象が起こり、ヒスタミン、セ

ロトニン(5-II)、SSS-A(slow reactive substance of anaphylaxis; 選発反応物質)、EUF(eosinophyl chemo actic factor; 好般球走化母子)、NEC(neutrophyl chemo otactic factor; 好中球走化母子)、PAF(platelet activating factor: 加小塚活性化母子)などの化学伝達物質が遊離される。その結果、血管透過性の亢進、平滑筋の攀絡、光端線の分泌亢進が足る。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】「型アレルギーのう 5 生体にとっての異情的性、あるいはそれをハブテン 10 とする免疫原に対する特別的1gi抗体が産生され、マスト細胞や好望結果に付着した特別的1gi抗体が、抗筋液度定基を有する物質(表起席)で構設してもなことによって刺激を受けた細胞が個々の化学伝達他教を放出して、血圧下降などの末梢循環網等、頻原に青迷走神経で徐脈になる)、気管支燥能微核としての呼吸困難、全身性 動麻な 全身性紅瀬、血管浮腫などの全機検または一部の機検を出するものをアナフィラキシーという。重症なものほど、原因負荷後に、低血圧、呼吸困難など生命をおびたかす症状の発現が早く、抗原の侵入経路によっ 20 て、定状の発現の音樂をがよりに素が生きない。

【0007】例えば、惹起源は、健常皮膚に接触しても 何らの症状も惹起されないが、粘膜、注射の刺しに、手 術後の削傷などに接触すると、差別な反反が登起される ことがある。免疫膜と整起腺とは必ずしも同じではない ので、1型アレルギーの予筋のためにはその発症を予知 することが前提となるが、予知は一般に関しい。一般 に、アレルギー性状患の治療は、その発性腺序に応じ て、テルフェナジンやジアメンヒドラミンなどの抗ヒス タミン薬、ナファゾリンなどの交感神経刺薬、テルブ 30 タリンなどのβー制液薬、キサンチン減解体などの抗ア レルギー薬、グルココルチュイドなどのステロイド薬 ノスカピンなどの節味薬、マスト細胞の脱額粒を阻止す る作用を有する薬剤および抗炎症薬等を役与することに よって行われる。

【0008】しかし、アレルギーは慢性かつ魔治性であるために投薬による有害作用が生じるなど、臨床的にも問題があった。また、こうした薬剤は、軽紅剤、静注または筋注用の注射剤、吸入剤、外用剤その他の名種剤型で投与されるが、ある種の材とスタミン剤には維治が重ねがあり、ステロイド剤では様々な副作用があるので投薬量が馴混される等といった使用上の問題点もある。また、5・Ⅲに対してはリゼルグ酸ジエチルブミド(LSD)などが結構作用を示すことが知られているが、LSDには依存性があり、精神障害などの有害作用をもたらすという問題がある。さらに、マスト細胞や好抵基準がロイコトリエン類、核に炎症に寄らするとされているロイコトリエン類、様に炎症に寄らするとされているロイコトリエンの、(以下、LTC・という)やロイコトリエンの、(以下、LTC・という)を合皮する際に作用する阻害剤などは関しられておらず、上型アレルギーの予粉や治療が難しい 50

という問題点があった。 【0009】

【課題を解決するための手段】 本発明の発明者らは、以上のような問題を解決すべく研究を重ねた結果、特定 動物から得られる精油を組み合わせることによって抗! 型アレルギー作用が発館されることを見出し、本発明を 完成するに至った。なわち、本発明は、少なくとも2種以上のシソ科植物から得られる精油と、少なくとも1種以上のシソ科植物から得られる精油と、少なくとも1種以上のシンソ科植物から得られる精油とを含な、 が1型アレルギー作用を有する植物補油組成物である。 ここで、抗型アレルギー作用とは、ヒスタミン、5-IT の肥満細胞などからの遊離、およびロイコトリエンにまたはいの産生の脚砂をいう。

【0010】 ここで、上記フトモモ科植物から得られる 精油は、シネナル系ユーカリ油、酢酸ゲラ上系ユーカリ油およびシトロネラール系ユーカリ油からなる群から選ばれる 1種以上のものであり、上記シノ科植物から得られる精油は、ラベンダー地、ラバンジン油、およびローズマリー油からなる群から選ばれる 2 種以上のものであり、上記ミカン科植物から得られる精油はオレンジル、レモン油、グレープフルーツ油およびネロリ油からなる群から選ばれる 1 種以上のものであることが好まし

【0011】また、本発明の精油組成物は、組成物の総重量に対し、23~61重階%のシネナル系エーカリ油、20~30重量%のラベンダー油をはラバンジン油、1~10重量%のローズマリー油、17~27重量%のナレンジ油またはグレープフルーツ油、および1~10重量%のオレンジ油度が対した。10重量%のプロ重量%のプロ重量%のプロ重量%のジネオール系ユーカリ油、23~61重量%のシネオール系ユーカリ油・20~30重量%のラベンダー油またはラバンジン油、1~10重量%のローズマリー油、18~37重量%のグレーブフルーツ油からなる抗型アレルギー作用を有する離的精油組成物である。本発明はさらに、上記の植物精油組成物である。本発明はさらに、上記の植物精油組成物である。本発明はさらに、上記の植物精油組成物を有効成分とする「型アレルギーの予防および/または一治経剤である。

【0002】本発明の1型アレルギーの予防および/または活動剤は、通常、上記の前に型アレルギー作用を有きる納物輸出加度物と、精油組成物販売割取出度物度剤は、運搬水分除去剤と、精油組成物販売調節剤と、発熱剤と、熱伝導防止剤と、吸収度活剤と、シート形成用基剤とを含む。ここで、上記結曲組成物販売剤はケン化価部の-985のポリビニルアルコール系高分子吸水性樹脂であり、前記型・ト形成用基剤はケン化価部8、0±2,0のポリビニルアルコール系高分子吸水性樹脂であり、前記電光分除去剤はアクリル系高分子吸水性樹脂であり、前記電光分除去剤はアクリル系高分子吸水性樹脂であることが好ましい。また、上記の精油組成物配差調節剤は活性炭であり、前記程熱和はセオライトであり、前記程熱側はセオライトであり、前記程熱側はセオライトであり、前記程熱側はセオライトであり、前記程熱側はオライトであり、前記程熱側はオライトであり、前記程熱側はオライトであり、前記程熱側はオライトであり、前記程熱側はセオライトであり、前記程熱側はオライトであり、前記程熱側はオライトであり、前記程熱のは対している。

は多糖類化合物であり、前記吸収促進剤はモノテルベン であることが好ましい。

[0013]

【発明の実施の形態】以下に本発明を詳細に説明する。 [型アレルギーは、生体にとっての異物自体またはそれ をハプテンとする免疫原に対して特異的な1gEが産生さ れることによって始まる。leEはマスト細胞(肥満細 胞)や好塩基球に付着し、これらの特異的抗lgE抗体 が、抗原決定基を有する煮起原で橋渡しされることによ って、マスト細胞や好塩基球が刺激を受け、様々な化学 10 伝達物質を放出することによって起こる。放出される化 学伝達物質としては、マスト細胞の脱類粒によって顆粒 中に貯蔵されていたヒスタミン、血小板活性化因子、へ パリン、セロトニンなど、およびプロスタグランジンや ロイコトリエンなどの脂質過酸化物、好塩基球の顆粒か ら放出されるヒスタミンやヘパリンなどが挙げられる。 【0014】本発明の植物精油組成物が有する抗1型ア レルギー作用は、マスト細胞や好塩基球を安定化し、あ るいは放出された化学伝達物質を修飾したり、これら化 学物質の受容体と拮抗してシグナル伝達を遮断するとい 20 った作用によって、1型アレルギーの発症を抑制および /または阻害するものである。したがって、本明細書中 でいう抗1型アレルギー作用には、細胞の安定化、ヒス タミン受容体の遮断などを初めとする抗1型アレルギー 作用、およびロイコトリエンなどのアレルギーメディエ ーターの不活化、産生阻害ならびにこれらと機能的に拮 抗すること等が含まれる。

【0015】本売時において使用する耐砂精油は、上述 のとおり、少なくとも1種以上のフトモモ料植物から得 られる精油、少なくとも2種以上のシン料植物から得ら 30 村る精油、および少なくとも1種以上のシン料植物から得られる精 油としては、フトモモ料に属するユーカリ樹(Eucalypt us globulus Labill、(Blue gur)、Eucalyptus dives Sc hauer Type, Eucalyptus acarturit iB. Deane et J. H. Maiden, Eucalyptus citriodora Hook)から得られる 古人別は、具体的には、これらのユーカリから得られるユ ーカリ油を使用することが呼ばとい。

【0016】エーカリ部は上記のようなユーカリ樹から 得られる精油の総称であるが、タスマニア原産で、北 米、メキシコ、アフリカ、および南部スペインなどを主 産地とするEucalyptus globulus Labil I. (Blue gum)か ら得られるシネオール系ユーカリ油:オーストラリアの ニューサウスウェールズ、ピクトリア地方を主産地とす るEucalyptus dives Schauer Typeから得られるピベリ トン、フェランドレン系ユーカリ油・オーストラリアの ニューサウスウェールプ南部を主産地とするEucalyptus macarthuri H. Deane et J. H. Maidenから得られる酢 酸ゲラニル系ユーカリ油:およびオーストラリアのク 数ゲラニル系ユーカリ油:およびオーストラリアのク ンズランド、南アフリカ、ブラジル、ジャバ、インドな 50 どを主産地とするEucalyptus citriodora Hookから得られるシトロネラール系ユーカリ油とに大別される。

【0017】シネオール系ユーカリ油は、Eucalyptus g lobulus Labill.の葉を水蒸気蒸留して得ることがでま、成分としては、シネオール (70~80%)、αービネン、カンフェン、ピノカルベオール、ピノカルボン、よルテノール、ベルベノン、カルボン、オイデスモールはいて、の膨脂族アルデヒトなどを含有する。酢酸ゲラニル系ユーカリ油は、Eucalyptus macarthuri II. Dea ne et J. H. Maidenの葉および小枝の水蒸気蒸留によって得ることができ、成分としては、酢酸ゲラルル(約70%前後)、ゲラニオール(約3%)、オイデスモール(約16%)、その他脂肪族アルデヒドなどを含む。【9018】シトロネラールダアビドなどを含む。【

us citriodora Hookの葉および小枝の水蒸気蒸留によって得ることができ、成分としては、少またはトシトロネール (15~80%)、小またはトシトロネール (15~20%)、フェランドレン、シネオール、酢酸シトロネリル、酢酸グラニル、イソプレコールなどを含有する。本毎頃に私いては、上記フトモモ料制物から移入もしる精油が、シネオール系ユーカリ油、酢酸ゲラニル系ユーカリ油およびシトロネラール系ユーカリカリ油はおものであることが、抗加、作用を有するシトロネラール、航江に、作用を有するシネオール、ゲラニオール、酢酸ボルニル、オイデスモールといった各成分を含有することから好ましい。

【0019】 ここで、抗工的作用とは、アラキドン酸が リポキシゲナーゼによって5-FPETE(5-ヒドロペルオキ シエイコサインエン酸)となり、ついでITAとなった後 に、さらに還元型ゲルタチオンの存在下で代謝されてIT Cを経てITDとなる経路(図1)のうち、ITAからLTC への代謝を抑制または限告する作用をいう。したがっ て、本明創書でいう抗ITD作用には、LTCの産生を抑制 する作用(抗ITC作用)と含まれる。これらの特能に今 まれる各種成分のうち、ベルベノン、カルボンおよびオ イデスモールは抗出・ヒスタミン作用を有するために、これら コーカン制を使用することが好ましい。

【0020】とスタミンには貼、出もよび引という3つの受容体があることが知られており、これらのうち、出受容体は気管支、胃、開管などの平常原に高速度に存在し、これらの収縮に関与する。理アレルギーに関与するのも出受容体にある。出受容体を刺激するとホスホリメーゼ流性化によるホスファチジルイノントール代謝方進を引き起こし、その結果生じる細胞内に。譲渡の増加が上記生限反応を引き起こしませる。この主要なは目の場別取に高速度に存在し、胃酸分泌わまなる。 会体はは日の場別取に高速度に存在し、胃酸分泌わまな、心相数増加作用に関与する。CTP結合タンパシを介してアール酸クションでを活性化し、その結果増加する。CTPが細胞ながに関する。また、出受容体は中枢神経 系で神経伝達物質の可能性の示唆されているヒスタミン 生合成と放出の負の自己護節に関与する。

【0021】こうした作用を有する3つの空客体のうち、気管支などの施収給作用等を抑制または阻害する作用を、旧・抗にスタミン作用という。ヒスタミンによる胃液分泌促進されても、日本の大力を促進しませなが、また、ヒスタミン生命及と放出の負の自己調節を抑制もしくは阻害する作用を、旧・抗にスタミン作用という。上述したユーカリ油の中でも、シネオール系ユーカリ油を使用すると、こ 10 こに合まれる複数の成分が、肥満細胞や腎燥起味から放出されたヒスタミンはなの場合機造を変化させることなくその機能を発揮させないように修飾し、その結果、修飾されたヒスタミンはよスタェンレセプターに結合はするものの、結合によってシグナルを発さず、血管透過性元進その他の上記のようなヒスタミンによって惹起される作用が抑えられるという向にがある。

【0 0 2 2】これらのユーカリ油は、上記のものを単独 で使用してもよく、2種以上を併用してもよい。2種以 上を併用する場合には、シネオール系ユーカリ油を必須 2 成分として使用することが上記の理由から好ましく、そ の場合には、シネオール系ユーカリ油を一が加速 に対して50-60重量%とすれば、一層高いがれて、効果が 発揮される。シソ科植物から得られる精油とは、シソ科 に属するタチジャコウソウ(Thynusvulgaris L.)、チ クマハッカ、イヌハッカ(Kepeta cataria L.)、ハッ カ (Menta arvensis, Menta piperita var. vulgaris L.)、マンネンロウ(Rosmarinus officinalis L.)、ラバンジン(Lavandula hybrida Reverch)、ラベンダ ー(Lavandula officinalis Chaix.)などの植物から得 30

【0023】 具体的には、タイム油、チクマハッカ油、イヌハッカ油、和卵ハッカ油、がレニント油、ローズマリー油、カバジジン油、及びラベンダー油が挙げられる。本発明においては、ラベンダー油、ラバンジン油及びローズマリー油を使用することが抗し盟アレルキー効果を発揮する成分、具体的には、抗肛作用を有する成分であるシネオール、シトロネラールおよび脅酸ポルニルや抗セロトニン作用を有する成分である所酸リナリルなどを含する元で好ましい。ローズマリー油は、スペイ 40 ン、ユーゴスラビア、チュニジア、フランス、イタリアなどを産地とするマンネンロウ(Rosarrimus officinalis sl.)の花、葉または全草の水蒸気候能によって得られる。成分としては、ボルネオール、脊酸ボルニル、カンファー、シネオール、その他のテルベン化合物などを含む。

【0024】ラパンジン油は、南フランスを産地とする ラパンジン(Lavandula hybrida Reverch)の花の水蒸気 蒸留で得られる。成分としては、リナロール、酢酸リナ リル、リナロールオキシド、シネオール、d-カンファ ー、ホーラバンジュロールなどを含有する。ラベンダー油 は、フランス、イタリア、ハンガリー、旧ソ連南部、 ギリス、北アメリカ、オーストラリアおよび活施道を主 産地とし、ラベンダー(Lavandulaofficinalis Chaix.) の花を水蒸気蒸留して得られる。成分としては、リナロール (10~20%)、酢酸リナル (30~60%)、ラバン ジュロール、酢酸ラバンジュリル、3ーオクタノール、 αービネン、βービネン、リモネン、シネオール、シト ロネラールなどの多数の最少を介する。

【0025】上記のように、ラベンダー油、ラバンジン 油およびローズマリー油には、リナロール、酢酸リナリ ル、ラバンジュロール、酢酸ラバンジュリル、ボルネオ ール、酢酸ボルニル、カリオフィレン、シトロネラール などの成分が含まれる。後述する実施例における検討の 結果、シトロネラールには抗LTD。作用があり、酢酸ボル ニルには抗LTC(作用があることが明らかになった。した がって、抗LTD。作用および抗LTC。作用を発揮させるため には、ラベンダー油、ラバンジン油またはローズマリー 油を使用することが好ましい。特に、ラベンダー油とロ ーズマリー油とを併用すると、上述した複数の成分が作 用してロイコトリエンC。およびB、の産生が抑制されるぼ かりでなく、他の成分が肥満細胞などから放出されたヒ スタミンを、その骨格構造を変化させることなく機能を 発揮させないように修飾するため、ヒスタミンが受容体 に結合した後にシグナルが発しなくなるという点で好ま しい。この結果、血管透過性亢進その他のヒスタミンに よって惹起される作用が抑えられることになる。 【0026】ミカン科精油とは、ミカン科に属するスイ

【0026】 まン料料値とは、まカン料に願するスイートオレンジ(Citrus sinensis Osbeck var. brasilie nsis Tanaka)、グレープフルーツ(Citrus paradisi M acfayden)、ダイダイ(Citrus altancium L. var. sub ps. anara Engel)、レモン(Citrus Insone (L.) Buru m f.) といった植物から得られる精油の総称である。長年的には、オレンジ油、グレープフルーツ油、ネロリ油 およびレモン油等が挙げられる。オレンジ油は、カリフォルニア、フロリダ、スペイン、ブラジル、イタリア、および日本など世界各地で近く、報音されているスイートオレンジ(Citrus sinensis Osbeck var. brasiliensis Tanaka)の果実をそのまま圧搾して果汁と精油とを分解して得ることができる。 成分としては、d・リモネン、シトラール、n・デシルアルデヒド、d・リナール、d・テルビネオール、n・ノニルアルコールなどを含有し、d・リモネンか9の%以上を占める。

【0027】グレープフルーツ油は、カリフォルニア、 フロリダ、テキサス、イスラエルおよびブラジルをどを 主産地とするゲレープフルーツ (Citrus paradisi Macf ayden の果皮を機械圧搾して精油を得るか、葉および 小枝を水蒸気蒸惰してゲレーブフルーツペチダレン油を 肉& 成分としては、よりモネンの多い以上含むが。 50 の結晶結束の最かであるヌートカトンを含み、さらに、 50 の結晶結束の最かであるヌートカトンを含み、さらに、

オクチルアルデヒド、シトラール、ゲラニオールおよび その酢酸エステルなどをも含む。本発明においては、p-メンテンチオールを比較的多量に含有することから、カ リフォルニア産のグレープフルーツから得られる精油を 使用することが好ましい。

【0028】ネロリ油は、フランス、イタリア、スペイ ン、モロッコ、およびアルジェリアなどを主産地とする ダイダイ (Citrus aurantium L. subsp. amara Engel) の花を水蒸気蒸留して得ることができる。また、溶剤抽 出により、橙花コンクリートを得ることができ、これを 10 ギー作用が減少し、逆に30重量%を超えると逆効果とな アルコール処理すると約50%のアプソリュートが得られ る。成分としては、1-リナロールと酢酸リナリルを合 わせて約35~40%、αーテルピネオール、ゲラニオー ル、酢酸ゲラニル、ネロリドール(数%)、その他α-ピネン、ジペンテン、カンフェン、オシメンなどのテル ペン類、および含窒素化合物としてアンスラニル酸メチ ル、およびインドールなどを含む。また、コンクリート には、精油、ジャスモン、ベンツアルデヒドなどが存在

【0029】レモン油は、カリフォルニア、シシリー、 カラブリア、スペイン、およびプラジルを主産地とし、 その他日本でも栽培されているレモン (Citrus Iimone (L.)) の果皮の圧搾により得られる。成分としては、d-リモネン、シトラール、オクチルアルデヒド、ノニルア ルデヒド、リナロール、ゲラニオール、その他各種のテ ルペノイドが含まれる。

【0030】本発明において、上記ミカン科植物から得 られる精油として、オレンジ油、ネロリ油、およびグレ ープフルーツ油からなる群から選ばれる精油を使用する と、これらに含まれるゲラニオールにより、ヒスタミン 30 油組成物吸着剤と、遊離水分除去剤と、精油組成物脱着 およびLTCの産生が抑制される。また、リモネンによっ TL 受容体と結合できないようにヒスタミンが不活化さ れ、パレンセンやヌートカトンによってリポキシゲナー ぜの活性が抑制される。さらに、酢酸リナリルおよびア ンスラニル酸メチルには抗セロトニン作用がある。この ため、グレープフルーツ油を単独で使用するか、または ネロリ油とオレンジ油もしくはネロリ油とレモン油とを 混合して使用することが望ましい。このようなミカン科 植物から得られる精油を併用することによって、上述し たようなこれらに含まれる複数の成分がヒスタミン、セ 40 ロトニン、ロイコトリエンなどの生理活性物質を修飾 し、不活化する。このため、修飾された上記の各物質が 受容体と結合しても受容体からのシグナルの発生が抑え られ、血管透過性の亢進などが抑制される。また、ロイ コトリエンC およびD の産生も抑制される。

【0031】本発明の植物精油組成物は、シネオール系 ユーカリ油、ラベンダー油、ローズマリー油、オレンジ 油、およびネロリ油を含むものであることが好ましく、 それら各精油の組成物中の含量は、組成物の総重量に対

ダー油が20~30重量%、ローズマリー油が1~10重量 %、オレンジ油が17~27重量%、およびネロリ油が1~ 10重量%である。

【0032】シネオール系ユーカリ油の含量が23%重量 未満では抗1型アレルギー作用が十分に発揮されず、逆 に61重量%を超えると複雑な機構で発生するアレルギー 作用に対する原因治療とならず、治療効果が落ちるとい う問題が生じる。ラベンダー油の含量が20重量%未満で は、シネオール系ユーカリの場合と同様に抗「型アレル るという問題が生じる。また、ローズマリー油の含量は 1 重量%未満ではラベンダー油との相乗効果はなく、10 重量%を越えた場合にもラベンダー油との相乗効果が発 揮されないという問題が生じる。さらに、オレンジ油の 含量が17重量%未満では抗「型アレルギー作用が不十分 となり、27重量%を超えると抗1型アレルギー作用が強 すぎて逆効果が生じる。ネロリ油の含量が1重量%未満 の場合および10重量%を超えた場合もオレンジ油の場合 と同様の問題が生じる。

20 【0033】もっとも好ましくは、組成物の総重量に対 して、シネオール系ユーカリ油が約43重量%、ラベンダ 一油が約25重量%、ローズマリー油が約5重量%、オレ ンジ油が約22重量%、ネロリ油が約5重量%である。こ のような成分比とすると、哺乳動物における抗I型アレ ルギー作用が最大となる。本発明はまた、上述した抗Ⅰ 型アレルギー作用を有する精油組成物を有効成分とする I型アレルギーの予防および/または治療剤である。本 発明の「型アレルギーの予防および/または治療剤は、 上記の抗I型アレルギー作用を有する精油組成物と、精 調節剤と、発熱剤と、熱伝導防止剤と、吸収促進剤と、 シート形成用基剤とを含む。

【0034】ここで、精油組成物吸着剤とは、上記の抗 I型アレルギー作用を有する精油組成物の吸着担体とな るものをいい、ケン化価が98.0~98.5のポリビニルアル コール (PVA) 系吸水性樹脂であることが好ましい。ケ ン化価が98.0未満では精油と接触したときに担体表面が ゲル化し、吸着担体としての機能を失うが、ケン化価が 98.0~98.5であればゲル化せずに安定した吸着担体とし ての機能を維持できることによる。具体的には、信載ポ バールC-17GPやポバール (A) (信越化学工業(株) 製) などを挙げることができ、信越ポバールC-17CPまた はポパール (A) を使用することが好ましい。

【0035】シート形成用基剤とは、上記のI型アレル ギー予防および/または治療用組成物をシート状にする 基剤となるものをいい、ケン化価が約88.0であるゴーセ ランL-0301 (日本合成化学(株)製) などを使用するこ とが低温(約180℃)における接着性が良いことから好 ましい。高温(約230°C以上)で接着すると、樹脂が溶 して、シネオール系ユーカリ油が23~61重量%、ラベン 50 解して樹脂同士の間の隙間が塞がれてしまうため、上述

の精油組成物の脱着の面で問題が生じる。遊離水分除去 剤とは、本発明のI型アレルギーの予防および/または 治療剤を適用した部位の皮膚表面に存在する水分を除去 するものをいい、アクリル系吸水性樹脂であることが好 ましい。こうしたアクリル系吸水樹脂は、乾燥樹脂体精 の400~800倍の吸水容積を有するものが好ましく、具体 的には、サンフレッシュ (三洋化成(株)) やアクアキ 一プ(住友結化(株)製)などを挙げることができる。 球状粒子であるアクアキープよりも、破砕状のサンフレ ッシュの方が接着性が良いことからサンフレッシュを使 10 と、吸収促進剤と、シート形成用基剤とを以下のように 用することが好ましい。

【0036】精油組成物脱着調節剤とは、上述した抗Ⅰ

型アレルギー作用を有する精油組成物を吸着して表面に

膜が形成された精油組成物吸着剤の表面を覆い、吸着さ

れた精油組成物の脱着を調節する多孔性物質をいう。具 体的には、種々の分子を吸着する各種の活性炭を挙げる ことができる。活性炭は、表面積が200~800m²/pのもの を使用すると、活性炭に吸着される精油量が少なくなり 脱着がされやすいことから好ましく、400~800m /oのも のを使用することがさらに好ましい。この範囲の表面積 20 PVAと混合し、次に別の精油をここに添加して混合する を有する活性炭であれば、各種の市販品を使用すること ができ、具体的には、カヤマックス(日本化薬(株)) などを挙げることができる。吸着面積が小さい (例え ば、カヤマックスでは400m²/g) こと、およびコストの 面から、カヤマックスを使用することが好ましい。 【0037】発熱剤とは、空気中の水分を吸着して吸着 熱を出す物質をいう。このときに発生する熱エネルギー を利用して、吸着担体に吸着された精油組成物の脱着が 行われる。具体的には、ゼオライトを挙げることができ る。発熱剤であるゼオライトは、孔径が0.1~0.8nmのも 30 のを用いることが精油の脱着能のための熱エネルギーを 供給する上で好ましく、0.3~0.4nmのものを用いること がさらに好ましい。このような孔径のゼオライトであれ

【0038】熱伝導防止剤とは、上記の遊離水分吸着剤 に吸着された遊離水分によって急激に発生する熱の伝導 を防止することができる化合物をいう。具体的には、キ トサン、セルロースその他の多糖類化合物を挙げること ができる。キトサンを使用すると、製剤中に色素を含有 40 する場合には、キトサンをこれら色素の担体とすること ができるという利点がある。キトサンに代えて、上述の ような熱の伝導を防止するセルロース等を使用すること もできる。

ば市販品を使用することができ、具体的には、ゼオラム

(東ソー(株)製)等を挙げることができる。

【0039】吸収促進剤とは、皮膚から上記「型アレル ギー予防および/または治療剤中に含まれる精油または 精油成分の吸収を促進するように作用するモノテルペン 化合物をいう。具体的には、Lーメントール等を挙げる ことができ、市販品を使用してもよい。これらのうち、 Lーメントールを使用すると、投与部位の精油吸着面

(本発明の治療剤を使用する場合には、2cm×4cm)の 皮膚表面に存在する残存遊離水分を気化させて除き、皮 膚を乾燥させて精油が吸収されやすい環境がつくられる という利点がある。

【0040】本発明の「型アレルギーの予防および/ま たは治療剤は、上記の精油または精油成分を上述した組 合せに従い、所定の量で、常法に従って混合して得た組 成物と、上記の精油組成物吸着剤と、遊離水分除去剤 と、精油組成物脱着調節剤と、発熱剤と、熱伝導防止剤 混合して製造することができる。ここでは、シネオール 系ユーカリ油と、ラベンダー油と、ローズマリー油と、 オレンジ油と、ネロリ油とを使用する場合を例にとって 説明する。

【0041】まず、上記の各精油を所定量ずつ秤量し、 これらを混合して精油組成物を調製する。ついでPVAと 混合し、PVAの表面に精油によって表面膜を形成させた 後に、活性炭を加えて精油膜の表面を覆い、炭素被覆粒 子を形成する。上記の精油は、これらのうちの1種類を という操作を繰り返しながらPVA表面上で混合してもよ い。この場合には、すべての精油を1種類ずつ順番にPV Aと混合し、PVAの表面で混合して精油による表面膜を形 成させた後に、活性炭を加えてこの膜の表面を覆い、炭 素被覆粒子を形成する。一方、秤量したメントールを別 のPVAと混合し、上記精油の場合と同様にPVAの表面を覆 った後に活性炭を加え、炭素被覆粒子を形成する。

【0042】これら2種類の炭素被覆粒子を混合し、さ らに上記の熱伝導防止剤、シート形成用基剤等と混合し て圧着用シートの上にのせ、熱をかけてシートの両面を 被覆する。このシートを、例えば、適当な大きさに裁断 した不織布等の2枚のシート状素材ではさみ、これらシ ート状素材の4辺をヒートシールし、本発明の1型アレ ルギー予防および/または治療剤1ピースを調製する。 【0043】圧着用シートとしては、化繊紙(坪量18~ 20g) を使用することが好ましく、化繊紙を使用すると 上述した炭素被覆粒子の圧着率がよいという利点があ る。また、上記のシート状素材は、紙、繊布または不織 布からなる群から選ばれるものであることが好ましく。 上記の抗[型アレルギー作用を有する精油組成物に含ま れる精油成分が揮発して気体分子となったときに、これ らが透過しやすいものである点で、不織布であることが さらに好ましい。

【0044】本発明の「型アレルギーの予防および/ま たは治療剤は、脂溶性の高い低分子化合物を成分として 含むことから、非経口投与ルートで使用する剤形とする ことが好ましく、経皮吸収剤とすることにより、速やか に有効成分を体内に移行させることが可能となる。経皮 ルートから有効成分が吸収されると、吸収の程度は薬物 50 の構造や物理化学的性質に依存するものの、経口ルート 13

または経皮以外の非経口ルートからの吸収と比較して、 薬物のリンパ移行性が高いからである。経皮吸収された 薬物は、表皮の角質層を通過し、表皮下結合組織の乳頭 層内にある毛細血管、毛細リンパ管に至る経路と付属器 官の皮脂腺とを通り、血管やリンパ管に至る経路を介し て、赤血球の膜の表面および疎水性代謝物をキャリアー として毛細血管、毛細リンパ管から全身循環系に運ば れ、標的部位に静電的、疎水的相互作用によって引き付 けられて薬理作用を発現する。

【0045】また、本発明の「型アレルギーの予防およ 10 【0047】 び/または治療剤は、上述のようにして製造したシート 状の経皮吸収剤1ピースを、首の後ろにある大椎、また は腰にある腎愈に当たるように衣箱に留めつけて投与す る。例えば、上記の経皮吸収剤を、シャツの衿回りの後 ろ中央部の内側に両面テープなどで留めつけ、大椎に接 触するようにする。こうすると、気化した本発明の植物 精油組成物が不織布の繊維の間を通って皮膚と接触し、 皮脂層を経由して体内に吸収され、血管やリンパ管へと 移行する。動物に投与する場合でも、首輪の内側に留め つけたり、または包帯に留めつけて背部や腹部の所望の 20 ぞれ製造した。ここで使用した各精油成分はすべて小川 部位に接触させることによって適宜投与することができ る。上記経皮吸収剤の最外層の二辺に面面テープ等を適 当な幅と長さで取り付けると、衣類に対して容易に留め つけることができる。

【0046】上記の経皮吸収剤は、一定の効果を持続さ せるために、1~3日ごとに交換して使用する。また、* * 上述したように、投与はシート状の薬剤を皮膚と接触さ せることによって行うために、衣類の内側に、また動物 では首輪の内側に留めつけてある本発明のI型アレルギ 一の予防および/または治療剤をはずすことにより、簡 単に投与を中止することができる。また、本発明の「型 アレルギーの予防および/または治療剤は天然物由来の 精油から製造され、体内に移行するのはこれらの精油成 分のみであることから、特に重篤な副作用も見られてい ない。

【実施例】以下に、実施例を挙げて本発明をさらに詳細 に説明するが、本発明はなんらこれらに限定されるもの ではない。

【0048】 (実施例1) I型アレルギー予防および/ または治療剤HAL-01並びにHAL-02の製造

(1) 主剤の調製

HAL-01の主剤は、下記の表1に示す各精油成分を表1に 示す量で、また、HAL-02の主剤は、下記の表2に示す各 精油成分を表2に示す量で後述するように混合してそれ 香料(株)から購入した。なお、表1および表2に示す 量は、各々HAL-01およびHAL-02の各製剤1ピース当たり で使用する量である。下記に示す各精油をそれぞれ化学 天秤を用いて秤量した。

[0049]

[表1]

	精油成分	屋 (mg)
	シネオール系ユーカリ油	0.463
	ラベンダー油	0.275
ローズマリー油		0.055
オレンジ油		0.242
	ネロリ油	0.055
	숨 밝	1.1

[0050]

※ ※ 【表2】

量 (mg)
0.463
0.275
0.055
0.297
1.1

【0051】(2) HAL-01およびHAL-02の製造 信越ポパールC-17CP(信越化学工業(株)製). ゴーヤ ラン (日本合成化学(株))、サンフレッシュ (三洋化) 成工業(株)製)、ゼオラム(東ソー(株)製)、キト サン(甲陽ケミカル(株)製)、カヤマックス(日本化 50 【0052】

薬 (株) 製)、L-メントール (小川香料 (株)) を購入 し、下記表3に示す量になるよう化学天秤を用いて秤量 した。なお、表3に示す量は、HAL-01およびHAL-02の1 ピースの製造に使用する量である。

【表3】

化合物	量 (mg)
信越ポパール C-17GP(信越化学工業(株))	90
ゴーセラン (日本合成化学 (株) 製)	84
サンフレッシュ(三洋化成工業(株)製)	58
ゼオラム (東ソー (株) 製)	21
キトサン(甲陽ケミカル(株) 製)	4
カヤマックス (日本化薬(株)製)	8
レーメントール(小川香料(株)製)	21
송태	286

【0053】上記(1)で秤量した各精油を、表3に示 す量の信越ポパールC-17GPと1種類ずつ混合1. 樹脂表 面に精油の油膜を形成させ、ついで、油膛を形成した樹 脂と表3に示す量の活性炭とを混合し、活性炭を油膜の 表面に吸着させて炭素で被覆した。

【0054】これとは別に、ゴーセラン、サンフレッシ ュ、ゼオラム、およびキトサンを混合し、基剤とする。 炭素で被覆した植物精油組成物と上記の基剤とを混合 し、縦27cm×横18cm×厚さ1.5mmの大きさの金型内に均 一になるように広げて180℃で30秒間加熱して基剤を軟 化させてシート状に成形し、2×4cmのピースに切断し た。上記ようにして得た各ピースを約4cm×約7cm大の 不織布に挟み、ついで同じ大きさの化繊維2枚に挟み、 さらにその外側を同じ大きさのコットン2枚で挟んで4 辺すべてを同時に熱圧着し、HAL-01およびHAL-02の各製 剤を製造した。

【0055】 (実施例2) 動物における抗ヒスタミン作 30 用の検討

(2-1) 実験動物

8~10週齢のSPFの S D系ラット (雄、体重280±20g) を、三協ラボサービス(株)より購入し、室温23±2 ℃、湿度60±5%、12時間点灯のSPF条件下で1週間馴 化飼育した。HAL-01の抗ヒスタミン効果を検討するため に、表 4 に示すようにヒスタミンを10ng~10 μ g/0.1mL /部位で投与することとし、対照群および撃物投与群と して、1群20匹ずつ、8群に分けた。

*【0056】(2-2)動物におけるHAL-01による抗ヒ スタミン作用の給討

ヒスタミン二塩酸塩は半井化学(株)より、エパンスブ ルーは、和光純菜(株)よりそれぞれ購入した。エバン スプルーは生理食塩水に溶解して2.5%溶液として調製 した。実施例1で示したように調製したHAL-01の両側の 20 縁部分に接着剤ボンドをつけて、蓼剤投与群の各ラット の背面頚部に装着した。対照群のラットの背部には何も

装着しなかった。

【0057】HAL-01装着群および対照群のラットを、室 温23±2℃、湿度60±5%に制御した室内に一晩放置し た。この後、各ラットの背部の毛をパリカンで10×7 cm の大きさになるよう刈った。2.5%エバンスブルー牛理 食塩水溶液 1 mLを尾静脈より注入し、直後に段階希釈し たヒスタミン二塩酸塩0.1mlを麻酔下で、背骨を中心と して左右対称になるようにを左右4箇所、276の二段針 をつけたシリンジで皮内接種した。両群のラットの背部 に現れる青斑の大きさを血管透過性亢進の指標とし、 青 斑の大きさをHAL-01装着群と非装着群(対照群)につい て比較検討した。ヒスタミン投与3時間後にラットに麻 酔薬を過剰投与して致死させ、このときに現れた青斑の 直径をノギスで測定し、面積を求めて青斑の大きさとし た。結果を表4および図2に示す。

[0058]

【表4】

背斑の大きさ ヒスタミン湯度 (/0.1mL/site) (cm²) 1000 100na 1 44 9 10 u a 対照群 0.51±0.13 0.68±0.15 1.00±0.20 1.20+0 11 処理群 0.31±0.08 0.39±0.11 0.54±0.14 0.82+0.15 (%) 60.8 57.3 54.0 51.7

: p<0.01、いずれの許もn=20

【0059】表4中、各群の青斑の大きさの実測値をト 段に、また、処理群の青斑の大きさの実測値を中段に、 そして対照群の青斑の大きさを100%としたときの処理 群のそれの大きさを下段にそれぞれ示した。対照群と処 50 方が対照群のそれよりも有意に小さかった(p<0.01)。

理群(薬物投与群)とでヒスタミン接種によって形成さ れた青斑の面積を比較すると、いずれのヒスタミン濃度 においてもHAL-01を装着したラットで形成された青斑の

また、使用したヒスタミンの濃度の中では、1.0μg/部 位に対する抗ヒスタミン効果が最も高かった。

【0060】個体別にデータを検討してみると、ややば らつきが認められることから、体重等の条件が影響して いることが示唆された。また、各群のラットの全身状態 への影響を観察したところ、処理群 (HAL-01装着ラッ ト)の行動がいずれのヒスタミン濃度においても緩慢に なった。処理群のラットでは、上述のように青斑の大き さも小さく、血管透過性の亢進作用が抑えられ、また、 ンのH. 遮断作用があることが推察された。 【0061】 (宇施例3) 動物における抗ロイコトリエ

ンC₍(LTC₍) 作用の検討 (1) 実験動物

8~10週齢のSPFの S D系ラット (雄、体重280+20σ) を、三協ラボサービス(株)より購入し、室温23±2 ℃、湿度60±5%、12時間点灯のSPF条件下で1週間馴 化飼育した。HAL-02の抗LTC 効果を検討するために、表 5に示すようにLTC を10ng~10 μg/0.1mL/部位で投与 することとし、対照群および薬物投与群として、1群20 20 匹ずつ、8群に分けた。

【0062】(2)動物におけるHAL-02の抗LTC 作用の 検討

* LTC, はシグマ(株)より、エバンスブルーは、和光練装 (株) よりそれぞれ購入した。エバンスブルーは生理食 塩水に溶解して2.5%溶液として調製した。実施例1で 示したように調製したHAL-02の両側縁部分に接着剤ボン ドをつけて、薬剤投与群の各ラットの背面頚部に装着し た。対照群のラットの背部には何も装着しなかった。 【0063】実施例2と同様に、室温23±2℃、湿度60 ±5%に制御した室内に両群のラットを一晩放置した。 各ラットの背部の毛をバリカンで刈ったのち、2.5%エ 中枢抑制作用も見られたことから、HAL-01にはヒスタミ 10 バンスプルー生理食塩水溶液を尾静脈より注入し、直後 に背骨を中心として左右対称になるように10ng~10μg ✓ 0.1mL/部位の量でLTC。を左右 4 箇所ずつ27Gの二段針 をつけたシリンジで0.1mLずつ麻酔下に皮内接種した。 【0064】両群のラットの背部に現れる青斑の大きさ を血管透過性亢進の指標とし、青斑の大きさをHAL-01装 着群と非装着群(対照群)について比較検討した。LTC 投与3時間後、過剰量の麻酔薬を投与してラットを致死 せ、このときに現れた青斑の直径をノギスで測定し、面 積を求めて青斑の大きさとした。結果を表5および図3 に示す。表5中、各群に付した数字は、LTC の用量を表

> す。 [0065] 【表5】

背斑の大きさ LTC, 装度 (/0.1mL/site) (cm²) 100 10pg 100pg 対照群 0.41±0.08 0.64±0.08 1.10±0.14 机理群 0.21±0.05 0.30±0.05 0.48±0.05 (%) 51.2 46 9 43.6

: p<0.01、いずれの群ちn=20

【0066】表5中、対照群の青斑の大きさの実測値を 上段に、また、処理群の青斑の大きさの実測値を中段 に、そして対照群の青斑の大きさを100%としたときの 処理群のそれの大きさを下段にそれぞれ示した。対照群 と処理群(薬物投与群)とでLTC 接種によって形成され た青斑の面積を比較すると、いずれのLTC 濃度において もHAL-02を装着したラットで形成された青斑の方が対照 群のそれよりも小さかった。また、使用したLTC。の濃度 の中では、100pg/部位に対する抗LTC 効果が最も高か った。

【0067】(実施例4)動物におけるHAL-02の抗セロ トニン作用の検討

8~10週齢のSPFのSDラットは実施例1と同様に三協ラ ボサービス(株)より購入して、同様の条件の下で1週 間馴化飼育した。セロトニンは、シグマ(株)から購入 した。また、エバンスブルーは実施例2で用いたのと同 じものを、同様に調製して使用した。実施例2で示した ように調製したHAL-02の両短緑側に接着剤(ボンド)を

つけ、薬剤投与群のラットの背面頚部に装着した。対照 群のラットには何も装着しなかった。

【0068】両群のラットを、温度を23±2℃、湿度を 60±5%に制御した室内に一晩放置した。実施例2と同 様に、この後、各ラットの背部の毛をパリカンで刈っ た。2.5%エバンスブルー生理食塩水溶液を尾静脈より 注入し、直後に段階希釈したセロトニン水溶液0.1mlを 麻酔下で、背骨を中心として左右対称になるように 4 筒 所ずつ27Gの二段針で皮内接種した。両群のラットの背 部に現れる青斑の大きさを血管透過性亢進の指標とし、 青斑の大きさをHAL-02装着群と非装着群(対照群)につ いて比較検討した。LTC,投与3時間後に、ラットを安楽 死させ、このときに現れた青斑の直径をノギスで測定 し、面積を求めて青斑の大きさとした。結果を表6およ び図4に示す。

[0069]

【表6】

19				20
青斑の大きさ (cm²)	セロトニン濃度 (/0.1mL/site)			
	10ng	100ng	1µg	10 µg
対照群	0.56±0.14	1.06±0.20	1.91±0.65	3.41±0.25
処理群	0.39±0.09	0.63±0.16	0.98±0.27	1.83±0.34
(%)	69.4	58.8	51.6	53.6

**: p<0.01、いずれの群もn=20

【0070】表6中、対照群の青斑の大きさの実測値を 上段に、また、処理群の青斑の大きさの実測値を中段 に、そして対照群の青斑の大きさを100%としたときの 10 作用もなく、ヒスタミンのHi を遮断することができ、さ 処理群の青斑の大きさを下段に示した。各群のラットの 全身状態への影響を観察したところ、処理群 (HAL-02装 着ラット) の行動がいずれのセロトニン濃度においても 緩慢になった。処理群のラットにおける青斑の大きさ は、対象群のそれの約50~70%であり、血管透過性の亢 進および中枢抑制作用も見られた。このことから、HAL-02にはLTC およびセロトニンの抑制作用があることが推 察された。

[0071]

【発明の効果】本発明の植物精油組成物を用いると、薬 20 【図4】 セロトニンの投与量とHAL-02による青斑形成 効の高い「型アレルギーの予防および/または治療剤を *

*製造することができる。また、本発明の「型アレルギー の予防および/または治療剤を用いることによって、副 らにLTC。およびセロトニンの代謝を抑制することができ

【図面の簡単な説明】

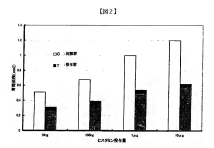
【図1】 アラキドン酸の代謝系路の一部を示す図であ **Z**-

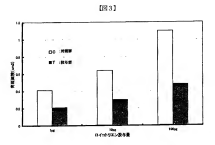
【図2】 ヒスタミンの投与量とHAL-01の書班形成抑制 効果の関係を示す図である。

【図3】 LTC の投与量とHAL-02による青斑形成抑制効 果の関係を示す図である。

抑制効果の関係を示す図である。

【図1】





[図4]

